	(10) (10) (10) (10) (10) (10) (10) (10)	
/ (110) Numbers of the publication		
(110) Numbers of the publication		
(140) Dates of the publication	1995.04.20	R
(190) Countries of the publication		<b>50</b>
(210) Registration numbers of th	• •	
(220) Dates of application	1991.07.04	
(460) Dates of the publication of	the formula of the invention	19
(516) Numbers of edition MΠK	<b>6</b> ·	
(511) Basic indexes MΠK	A61K38/21	
The name	METHOD FOR REHABILITATION OF PATIENTS	
HAVING RADIATION AFFECTION	N	
(711) Names of the applicant	Nauchno-issledovateľskij institut ehpidemiologii	i
i mikrobiologii im. N.F.Gamalei (	RU)	
(711) Names of the applicant	Institut biofiziki (RU)	
(711) Nàmes of the applicant	Institut mikrobiologii i virusologii AN Ukrainy	
(UA)	•	
(711) Names of the applicant	Moskovskij oblastnoj nauchno-issledovateľskij	
institut akusherstva i ginekologi		
(711) Names of the applicant	Moskovskij meditsinskij stomatologicheskij	
institut im. N.A. Semashko (RU)		
(711) Names of the applicant	Nauchno-proizvodstvennyj tsentr meditsinskoj	
biotekhnologii (RU)		
(721) Names of the inventor	Kuznetsov Vladimir Pavlovich [RU]	
(721) Names of the inventor	Beljaev Dmitrij L'vovich [RU]	
(721) Names of the inventor	Babajants Alla Artemovna [RU]	
(721) Names of the inventor	Gritsenko Lidija Ivanovna [RU]	
(721) Names of the inventor	Khatuntseva Natalija Vladimirovna [RU]	
(721) Names of the inventor	Frolova Irina Sergeevna [RU]	
(721) Names of the inventor	Khusainov Robert Mukharovich [RU]	
(721) Names of the inventor	Zueva Larisa Alekseevna [RU]	
(721) Names of the inventor	Ivanov Aleksandr Aleksandrovich [RU]	
(721) Names of the inventor	Gutsenko Konstantin Konstantinovich [RU]	
(721) Names of the inventor	Ulanova Alla Mikhajiovna [RU]	
(721) Names of the inventor	Spivak Nikolaj Jakovievich [UA]	
(721) Names of the inventor	Fil'chakov Igor ' Viktorovich [UA]	
(721) Names of the inventor (721) Names of the inventor	Jakovleva Natalija Ivanovna [RU]	
(721) Names of the inventor	Korobkova Ljubov ' Ivanovna [RU]	
(721) Names of the inventor	Khodarev Nikolaj Nikolaevich [RU]	
(721) Names от the inventor (731) Names патентообладател:	Chupyrina Inna Vasil'evna [RU]	Ne
(731) Names патентообладател		Na
• •	22033180. Abstract	in
	NCE: intramuscular injection of leukin	

FIELD: medicine. SUBSTANCE: intramuscular injection of leukin interferone is carried out. Proposed method have been used for patients having I and II stage of radiation sickness, for patients having vegetovascular dystonia caused by irradiation and for oncologic patients treated by radiation therapy. EFFECT: decreases period of rehabilitation, decreases complications. 3 dwg, 11 tbl

Комитет Российской Федерации по патентам и товарным знакам

## (12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

к патенту Российской Федерации

(21) 5006385/14

(22) 0407.91

(46) 2004.95 5ion № 11

(71) Научно-исспедовательский институт эпидемнологии и микробиологии имН.Ф.Гамалеи (РU); Институт билфизики (RU): Институт микробиологии и вирусологии АН Украины (UA): Московский областной научно-исспедовательский институт акушерства и гинекологии (RU). Московский медицинский стоматологический институт имНА Семашко (RU); Научно-производственный центр медицинской биотехнологии (RU)

(72) Кузнецов Владимир Павловин(RU); Беляев Дмитрий: Пьвовин(RU); Бабаянц Алла Артемовна(RU); Гриценко Лидия Ивановна(RU); Хатунцева Наталия Владимировна(RU); Фролова Ирина Сергеевна(RU); Хусаинов Роберт Мухаровин(RU); Зуева Лариса Алексеевна(RU); Изанов Александр Александровин(RU); Гуменко Константин Константиновин(RU); Уланова Алла Микайлонна(RU); Сливак Николай Яховлевин(UA); Омпъчаков Игорь Викторовин(UA); Яковлева Наталия Ивановны(RU); Коробкова Любовь

Ивановна(PU), Ходарев Николай Николаеви ((RU); Чупыркіа Инна Васильевна(RU)

2

(73) Научно-исспедовательский институт эпидемиологии и микробиологии им НФ Гамалеи (RU). Институт тамфобиологии и впрусологии АН Укразны (UA)

(58) Проблемы радиационной медицины. Киев. 1989 с 173–178

(54) СПССОБ РЕАБИЛИТАЦИИ БОЛЬНЫХ ЛУ ЧЕЗЫМ ПОРАЖЕНИЕМ

(57) Изсбретение относится к медицине в частности к профилактике и лечению лучевой болезки. Цель изобретения — сокращение сроков реабилитации и съскение осложнений, что достигается применением лемовиферона (ПФ) для инъекции внутримышению. Эффективность ПФ в реабилитации лучевых поражении была проверена в опытах на обезьянах на людях после лучевой болезки Ги в степени и вегетососудистой дистонии после облучения на онкологических больных с курсом лучевой тералым, на людях проживающих в зонах с говышенным уровнем радиации. З ил. 11 табл.

X

2033180





4

Изобретение стносится к медицине, в частности к профилактике и лечению лучевой болезни.

Известен способ реабилитации лучевых поражений путем применения Т-активина.

Однако Т активин не оказывлет сущестшенного влияния на сроки восстановления гемопоэтических и иммунохомпетентных клеток. Т-активин повышает только их функциональную активность.

Наиболее близким по техническому решению и достижению положительного эффекта к предлагаемому способу является способ реабилитации путем применения рекомбинантного гранулоцитарно-макрофагального колониестимулирующего фактора (РГМКСФ) после облучения.

Однако облучение обезьян проводили с экранированием костного мозга, что не ведет к поражению костного мозга, отвечаю 20 щего за кроветеорные клетки. У обезьян, леченных РГМКСФ, кроветворение восстанавливается на 4-7 дней раньше, чем у контрольных, однако применение РГМКСФ не влияло на исчезновение лимфо- и лейкопе— 25 нии

Целью изобретения является сокращение рокой реабилитации и снижение осложнения.

Поставленная цель достигается приме 30 нением препарата лейхинферона (ЛФ) для инъекций.

ЛФ - оригинальный препарат, получен в НИИЭМ им. Н.Ф.Гамалеи АМН СССР и аыпускается в сухом виде. Лекарственная форма в айпула содержит 10000 МЕ интерферона- са (ЙФ-са), интерлейкин 1(ИЛ-1), фактор некроза олухоли (ФНО), макрофагингибирующий фактор (МИФ) и лейкоцитингибирующий фактор (ЛИФ).

Эффективность ЛФ была подтверждена в опытах на обезьянах с лучевой болезнью, на людях после лучевой болезны I и II степени и вегетососудистой дистонией после облучения; на онкологических больных с курсами лучевой терапыи; на людях проживающих в зонах с повышенным уровием радиации.

Пример 1. Влияние ЛФ на течение лучевой болезни у обезьян.

Обезьян с массой тела 2,1-2,2 кг облучают на аппвоате ИГУР квантами 137 СS в дозе 150 рад при мощности 168 рад/мин. Внутримышечное введение препарата ЛФ начинают через 24 ч после облучения Курс 55 лечения составляет 9 инъекций препарата на 1,3,5,8,12,14,21,28,35 сутки после облучения в дозе 10000 МЕ. Затем определяют способность ЛФ влиять на динамику разви-

тия лучесого поражения и восстановления. а именно количество лейкоцитов в венозной крови; влияние ЛФ на восстановление количества клеток красной крови, в частности количества ретикулоцитов в венозной крови; влияние ЛФ на динамику иммунологических показателей - на количество гожной михрофлоры; процент и абсолютное количество Т-лимфоцитов и Т-активных лимфоцитов: влияние ЛФ на восстановление систем иммунитета, в частности способность лейкоцитов крови вырабатывать интерферон -a(ИРЛ- a) и интерферон - у (ИРЛ- у) на специфические индукторы (ИРЛ- а- вирус болезни Нью-Касла: ИРЛ-у- стафилококковый энтеротоксин А); изменение активности Са/Мд - зависимой эндонуклеазы (СМЭ) мононуклеарных клеток крови. Определение проводили по общепринятым методикам.

Полученные данные представлены в табл.1-4.

Контрольных обезьян с массой тела 2.0-2,4 кг подвергают аналогичному облучению, но лечение ЛФ не прозодят. Животных наблюдают 43 сут, проводят все те, же исследования, что и у опытных.

Количество лейкоцитов в венозной крови у обезьян леченных ЛФ, на асем протяжении зксперимента выше, чем у контрольных животных в среднем на 40%, в на 22-24 дни более чем в два раза;

Количество ретикулоцитов в крови у обезьян, леченных ЛФ, ча всем протяжении эксперимента выше, чем у контрольных животных в 2.7-5.5 раза, что свидетельствует о стимулирующем влиянии препарата на эритропоэз после воздействия ионизирующего облучения.

Количество кожной микрофлоры определяют в области паха правого бедра. Уровень микробов аутсфлоры на коже у сбезьян, получивших ПФ, ниже по сравнению с контрольными обезьянами:

\* Паксимальное снижение процентного содержания Т-лимфоцитов наблюдают с 9 по 15 день, и оно было одинаковым у опытных и контрольных животных.

Абсолютное количество Т-лимфоцитов и Т-активных лимфоцитов на протяжении всего опыта превышало показатели контрольного животного, а с 9 по 22 день было значительно больше у животного, получившего ЛФ.

Венозную кровь с гапарином используют для постановки ИРЛ  $\alpha$  и ИРЛ-у. Начиная с 9 дня и до конца опыта показатели ИРЛ- $\alpha$  и ИРЛ-у у опытного животного превышают в 4 раза показатели у контрольной обезьяны. Наибильшее снижение показате

лей ИРЛ- у наблюдают со 2 по 4 день после облучения, особенно выраженное у контрольного животного.

У обезьян, получивших ЛФ, показатели по ИРЛ-  $\alpha$  нормализуются к 15 дню, по ИРЛ-  $\gamma$  – к 9 дню, в у контрольных даже к концу опыта на 39 день не наступает політой нормализации. Это свидетельствует о благоприятном влиянии ЛФ на динамику ИРЛ- $\alpha$ и ИРЛ-  $\gamma$ с лейкоцитами венозной крови.

Влияние ЛФ на восстановление систем иммунитета определяют, в частности, по изменению активности Са/Мо-зависимой эндонуклевзы (СМЭ) мононуклеврных клеток крови. Используют в качестве маркера фер- 15 мент, являющийся Са/Мо-зависимой эндонухлеазной клеточных ядер лимфоцитов. повышающий свою активность при первичном действии радиации на организм, а также при действии интерферона с и 20 снижающий активность при развитии лимфопролиферативных заболеваний, определяемый посредством выделения клеточных ядер, их инкубации в условиях активации СМЭ, последующим разделении продуктов деградации эндогенной ДНК с помощью электрофореза, фотографировании и денситометрии гелей и определении активности эндонуклеолиза согласно формуле

$$I = \frac{A - A}{A} \times 100$$

где ! - активность эндонуклеолиза:

Ао – отношение ширины пика на высоте 2/3 амплитуды к 1/3 амплитуды для неинку . 40 бированных ядер:

A – то же, для инкубированных ядёр в течение 1,5 ч.

Показатели активности СМЭ у животных, которые получали ЛФ после облуче 45 ния, возрастают с 10 сут и к 30 дню превышают показатели более чем в 16 раз. У контрольных жизотных показатели активности СМЭ начинают возрастать с 7 дня и к 30 дню превышают исходные показатели лишь в 6 раз.

Таким образом, терапия ЛФ повышает активность внутриядерной Ca/Mg-зависимой эндонуклеазы, что отражает улучшение иммунологического статуса лимфоцитов.

Таким образом, все проведенные исследования свидетельствуют о значительном иммуностимулирующем влиянии ЛФ и его вктивирующем действии на гематологические показатели у облученных обезьян.

Примар 2. Через год после радиационного воздействия обследокали 98 человек, из которых 38 перенесли острую лучевую болезнь (ОЛБ) 1 ст., (1-1,2 Гр), 20-

ОЛЕ II ст. (1,5-2 Гр), 40 - вегетососудистую дистонию (ВСД) после воздействия ионизирующего облучения в дозе от 0.5 до 1.0 Гр (все больные в возрасте от 22 до 42 лет. 5 мужчины).. Контрольную группу составиям 25 здоровых людей того же возраста и пола. 17 человек получили ЛФ. II - Т-активин, У всех наблюдавшихся определяли процентное и абсолютное содержание лимфоцитов. интерфероновую реакцию лимфоцитов крови и функциональную активность фагоцитов крови. Лимфоциты периферической крови больных выделяли методом центрифугирования в градиенте плотности фиколл-верографина (р = 1,077 г/см) и в реакции розеткообразования с зритроцитами барана по общепринятой методике определяли содержание Т-лимфоцитов. Т-активных лимфоцитов. Для идентификации лимфоцитов с супрессорной и хелперной функцией применяли метод, основанный на разной чувствительности этих клеток к обработке теофиллином. Интерфероновую реакцию лейкоцитов крови проводили используя в качестве индукторов интерферона вирус болезни Ньюкастала шт. Н (индуктор интерферска (типа) и конканавалин A (Sigma) индуктор интерферона II типа. Функциональную активность фагоцитов крови (выде-30 ленные чистые популяции нейтрофильных гранулоцитов проводили, определяя показатели поглощения и бактерицидной активности) в качестве тест-культуры использовали Staphylococcus aureus (шт. N-209) пр уровню кислородзависимого метаболизма в НСТ тесте.

Иммунокорригирующую терапию проводили ЛФ (10,000 МЕ) в/м через 72 ч три раза. Тактивин применяли согласно инструкции. У всех больных, которым вводили иммуномодуляторы определяли показатели иммунореактивности до и после лечения.

Проведенные исследования показали. что в зависимости от степени радиационного воздействия у всех больных наблюдали снижение по сравнению со здоровыми лицами абсолютного и относительного количества Т-лимфоцитов периферической крови. При этом в наибольшей степени эти изменения отмечаются в группе больных, перенесших ОЛБ II степени, что, по-видимому, объективно отражает степень поражения организма. Наиболее выраженные изменения обнаружены в содержании теофиллинчувствительных Т-лимфоцитов, уровень которых по сравнению с показателями у здоровых лиц в несколько раз меньше. Следует также обратить внимание на то, что у обследованной группы больных с ВСД с 🕕 жение уровней Т-лимфоцитов и их сублони

ляций было в той же степени, что и у больных, перенесших ОЛБ I ст. Данные приведены на фиг.1, где данные следующие обозначения: Л - лейкоциты, Тоб - Т-лимфопиты, образующие розетки с эритроцитами озрана, Тд - Т-активные лимфоциты, образующие розетки с эритроцитами барана, Тр-Т-лимфоциты теофиллин резистентные, Тч Т-лимфоциты теофиллин чувствительные.

При определении показателей ИРЛ у 10 лиц, подвергшихся радиационному воздеяствию, установлено снижение в 2-2,5 раза способности продуцировать интерферон клетками организма больных, особенно у лиц с ОЛБ II степени (фиг.2). Следует обра- 15 тить внимание на значительное угнетение способности клеток продуцировать интерферон II типа (так называемого "иммунного" интерферона (ИФ-у), основная роль которого в организме - иммуномодулирующее дей- 20 ствие.

Как следует из полученных данных (фиг.3), во всех группах больных отмечали статистически значимое по сравнению с контролем снижение поглотительной спо- 25 собности фагоцитов.

Исходя из того, что у больных отмечали снижение показателей активности Т-системы иммунитета и функциональной активности других клеток крови, в дальнейшем 30 изучили возможность коррекции выявленных нарушений с помощью ЛФ или Т-активина, взятого для сравнения на группе больных с ОЛБ 1. Из данных табл,5 видно. количества тромбоцитов, лейкоцитов. Т-общих лимфоцитов и чувствительных к теофиллину Т-лимфоцитов (в основном лимфоциты с супрессорной функцией) увеличивалось до уровия контроля (здоровые 40 лица). Применение Т-активина не обеспечивало нормализации количества тромбоцитов, лейкоцитов и чувствительных к теофиллину Т-лимфоцитов.

Показатели фагоцитарной активности 45 свидетельствуют о выраженном положительном алиянии ЛФ на активность нейтрофилов больных ОЛБ-1, Применение Т-активина не оказывало положительного влияния на эти показатели (табл.6).

Далее представлены примеры по влиянию ЛФ на осложненное тачание последствоздействия ионизирующего излучения.

Пример 3. Больной Т., 25 лет, ВСД 55 (вегетососудиствя дистония) на фоне перенесенной лучевой травмы. Заболел остро 8.06.86. Резко повысилясь температура до 39.8° С. Появилась пиодермия на руках и

ногах, кровоизлияния на конечностях. Язык обложен, понос, кожные покровы влажные, бледные. Пульс 122, дыхание 24 в мин, АД -100/60; 15, 16, 17.06 — температура 40,2 — 40.7° С. Из крови высеян золотистый стафилококк, устойнив к пенициллину, ампициллину, полимиксину, ристомицину, слабо чувствителен к тетрациклину, левомицетину, стрептомицину, гентамицину, Заключение лечащего врача - сепсис, септический миокардит, перикардит, васкулит легочных сосудов, тромбоинфарктная пневмония с абсцедированием. Лечение гентамицином 240 мг/сут., левомицетином, нистатином (500х4), клофоран 4 г в в/в. введение альбумина, гемодез, УФО крови, антистафилококковый гамма глобулин не привели к улучшению. С 17.06 в схему лечения включен лейкинферон, который трижды вводили внутримышечно в дозе 10000 МЕ с интервалами между введениями 48 ч. Через сутки после первого введения дейкинферона (18.06) температура понизилась до 37,6° С. а затем 19.06 - до 36.5° С. СОЭ до введения лейкинферона - 40, через 14 дней после начала интерферонотералии = 19. До введения лейкинферона, в ходе лечения и через 14 дней после начала курса интерферонотерапии проводились иммунологические исследования. свидетельствующие о восстановлении показателей иммунобиологической реактивности организма (табл.7). 30.06 выписан для санаторного лечения.

Пример 4. Больной П., 23 года, что тервпия ЛФ приводила к нормализации 35 больница № 25. Диагноз: лучевая травма (ОЛБ - 1). Общее состояние больного удовлетворительное. Температура тела 36,8° С. АД - 120/80, пульс 86. Трахент. Органы пищеварения и кожные покровы в норме. Тромбоциты - 135, лейкоциты - 3,1,

С 8.06 применили лейкинферон по общей схеме - 3 инъекции по 10.000 МЕ на курс с интервалом между введениями 48 ч. До лечения и через 14 дней после начала интерферонотерапии определены показатели иммунологической реактивности организма (табл.7). Как следует из полученных данных, показатели иммункой системы организма больного и гематологические показатели имели тенденцию к нормализации. Улучшилось общее состояние.

Пример 5. Больной С., 28 лет, больница № 25, поступил 15.05.86. На фоне лучевой травмы (ОЛБ — 2) развитие острой, тяжелой пневмонии с множественными геморрагиями. Проводимое патогенетическое лечение но давало положительных сдвигов в клиническом течении пневмонии. С 5.06.86 больной переведен в асептический бокс. состояние тяжелое, температура 39,2° С. С

10.06.86 г. в схему лечения включили лейкинферон (10000 МЕ/инъекцию), которыя вводили с интервалом 48 ч между инъекциями (3 инъекции на курс). После второй инъекции больному стало значительно лучше, температура снизилась до нормальной, снизилась аускультативные проявления, которые после интерферонотерации начали нормализоваться. Особенно следует отметить рост тромбоцитов. Одновременно до и после введения лейкинферона определяли иммунобиологические показатели организма (табл.7),

03.07.86 г. больной переведен на санаторное лечение.

Важно отметить, что при всех формах лучевой болезни ЛФ стимулировал показатели фагоцитоза, повышал резервные возможности фагоцитов, увеличивал или фоцитов. Т-лимфоцитов и их субпопуляций,

Выраженный иммуннокорригирующий и иммуностимулирующий эффект ЛФ способствовал и быстрому извлечению тяжелых инфекционных осложнений у больных, 25 ЛФ не получали. получивших дозу ионизирующих излучений до 2 гр.

Пример 6. Больная Е., 30 лет, проживала во II зоне (15-40 кюри на км²) на протяжении 4 лет. Диагноз: хроническия 30 пиелонефрит, часто общая слабость, недомогание, субфибрильная температура.

Больная Т. 27 лет. проживала во 11 зоне на протяжении 4 лет. Диагноз: хронический субфибрильная температура, частые ОРВИ.

Больные получали ЛФ в/м по 10.000 МЕ три раза через 72 ч.

Всего из обследованных 23 больных 11 проживающих в этой зоне получали ЛФ.

Данные представлены в табл.8. У больных, получавших ЛФ, отмечают снижение титров R-белков, количество циркулирующих иммунных комплексов (ЦИК), тенденцию к увеличению количества лейкоцитов и. 45 сывороточных иммуноглобулинов, улучшалось общее состояние, исчезало чувство слабости и недомогания, прекратился субфибрилитет.

Пример 7. Обследовали родильниц. 50 Гр соответственно больным была произвепроживающих во II зоне на протяжении 4 лет.

Родильницы К., 26 лет, М., 28 лет, и П., 21 лет получали ЛФ в/м 10.000 МЕ сразу после родов и через 48 ч.

Родильницы Ж., 20 лет и Т. 27 лет ЛФ не 55 получали. Кровь исследовали в день родов и на 5-й день после родов. Дэнные приведены в табл. 9. ЛФ благоприятно и нормализующе влияет на содержание R-белков и ЦИК, повышает активность системы комплемента.

В то время как у родильниц, не получавших ЛФ, наблюдают выраженную нестабильность в динамике тех же показателей сниженную способность к образованию ЦИК. при высокой активности R-белков.

Пример 8. Влияние ЛФ на онкологи ческих больных с курсами лучевой терапии.

Больная А., 65 лет., больная К., 69 лет и больная Я., 60 лет,

Диагноз: рак молочной железы II 6 - III 6 стадии. Лучевая терапия проводилась курсом дистанционной гамматерапии на аппарате АГАТ - Я с кобальтовым источником излучения методом обычного фракционирования на опухоль и зоны регионарного метастезирования, ежедкевно 5 раз в неделю на протяжении 32 дней. Разовая доза 2 Гр.Суммарная доза составила 44 Гр.

Больная А., 65 лет получала ЛФ 10000 нормализовал количество лейкоцитов, лим- 20 МЕ в/м за 7 и 3 дня до начала лучевой терапии и 2 раза в неделю на протяжении всего курса облучения. Всего на курс больная получила 10 инъекция ЛФ.

Больная К., 69 лет и больная Я, 60 лет

У всех трех больных проверяют количе ство лейкоцитов, процентное и абсолютное содержание лимфоцитов до облучения, в середине курса после получения дозы в 22 Гр и в конце курса. Данные представлены в табл. 10.

У больной, получавшей ЛФ, не отмечалось снижения лимфоцитов и лейкоцитов, в то время как у больных, не получаеших ЛФ бронхит, часто общая слабость, недомогание, 35 к середине курса лучевой терапии наблюдалось значительное снижение количества лейкоцитов, в также лимфоцитов как процентное, так и абсолютное по сравнению с исходними данными.

Таким образом, ЛФ оказывает благоприятное влияние на показатели белой крови: количество лейкоцитов и лимфоцитов в процессе курса лучевой терапии.

Пример 9. Влияние ЛФ на процессы репарации у онкологических больных после курса лучевой терапии.

Больная Ж., 52 года и больная К., 58 лет. Диагноз: рак молочной железы III стадии. После курса лучевой терапии в 40 и 42

дена радикальная операция мастэктомии по Холстеру.

б**ольная Ж., 52 го**да, за сутки до операции и на 2-й и 5-й дни в послеоперационный период получала ЛФ по 2 мл в/м - всего 3 инъекции препарата.

В послеоперационном периоде у этой больной не отмечено повышения температуры, лимфореи и нагноения швов - в после операционном периоде. Заживяєние раны

произошло первичным натяжением, швы сняты на 10 сут. Длительность послеоперационной реабилитации составила 14 дней.

Больная К., 58 лет, не получала ЛФ. Заживление раны произошло позже, после нагноения и заживления вторичным натяжением, швы сняты на 24 день. Длительно сохранялась лимфорея до 30 дней. Длительность послеоперационной реабилитации составила 40 дней.

Средние данные по 10 больным, получавшим ЛФ, и 15 больных, не лаченных им, представлены в табл.11. Представленные наблюдения позволяют считать, что ЛФ являются лучшим из известных средств для коррекции гематологических и иммунологических нарушений у людей и животных, подвергшихся действию ионизирующих излучений, а также для лечения инфекционных тяжелых больных, имевших контакт с радиоактивными веществами и страдающих лучевой болезнью, и предупреждения развития инфекционных осложнений и прямых осложнений от воздействия ионизирующих излучений или лучевой терапии.

Таблица 1 Изменение количества лейкоцитов, ретикулоцитол в крови и колоний микроорганизмов аутофлоры кожи у обезьян при лечения ЛФ и без ЛФ

ANN.						
Время об- следова- ния, сут		ритов, тыся- в в 1 мкл	Кол-во рети	кулоцитов, %	ганизмов ау	ний микроор- тофлоры ко- ед.
	обезьяна. лачен.ЛФ	обезьяна, без ЛФ	обезьяна. лечен.ЛФ	обезьяна. без ЛФ	обезьяна,	обезьяна, без ЛФ
До облуче- ния	2,6 11.6	11.5	7.0	11,0	137,0	18.0
После облу- чения						
1 % 2 %	6.0	4.0	16 18	12 13		•
4	8.5	3.5 2.4	8	8		
9	4,1 6,1	4,2	21 34	6 0	73 77	-2
13 15	6.8 10,5	4,5 4,8	84 48	31 12	120 120	0 8
18 22	6,8 8,7	3.7 3.2	72 78	21 14	100 78	14 250
23 24	7,6 9,0	2,7 3,1	53	12	68	500
30 32	3.9 4.2	3,1 2,4	59 -	13	47 -	500
37 39	9,1 9,8	5.0	157 59	40 62	0 40	450 больше
43	7.8	7,2	156	58	2	1000 сплошной
						рост

Таблица 2

# Изменение абсолютных количеств Т и Т-активных лимфоцитов в крови у обезьян при лечении ЛФ и без ЛФ

		Опыт					Контрол	ь.	.•
Лейкоцы-	%	Т-лимфоци-	%	Т-активн.	Лейкоцы-	%	Т-лим-	%	Т-активн.
ты 10 <sup>9</sup> /л		ты ЕРОК,		лимфо-	ты 10 <sup>9</sup> /л		фоциты		лимфоцит.
крови		абс.к-во		цит.	крови		EPOK.		EPOK.
				EPOK.			абс.к-во		абс.к-во
				абс.к-во				ž	·
До облу-									
чения						34,51 34,51			
7.4	51	2040	38	1520	8,4	60	3220	37	1985
После об-						13. 13.			
луч.									
(cy7.)									
2 6.0	50	1800	35	1260	6,5	62	1494	35	857
9 6.1	45	1774	§ 33	1322	3.8	50	800	27	432
15 10,5	50	3045	30	1827	4,2	51	642	31	390
22 8.7	82	3138	31	1186	2,3	54	540	35	348
43 7,8	65	2892	37	1616	11,7	60	2152	39	1418

ТаблицаЗ

# Изменение интерферонпродуцирующей активности лейкоцитов крови обезьян при лечении ЛФ и без ЛФ

Срок, сут	Активность интер	ферона - а ед/мл	Активность интер	ферона-у, ед/мл
	опыт с ЛФ	контроль	опыт с ЛФ	контроль
До облучения	640	640	128	128
После облучения				
1	320	320	16	16
2	80	80	16	16
4	80	80	16	8
9	160	40	64	16
15	640	160	64	16
28	640	160	64 .	16
39	640	80	128	32

Таблица 4

#### Изменение активности СМЭ мононуклеаров крови обезьян при лечении ЛФ и без ЛФ

Срок, сут		Активность СМЭ, ед.
		опыт с ЛФ контроль
До облучения		70
После облучения		
7		- 93
10		233
30	7. 124 7. 124	1167 455

Таблица 5

#### Влияние ЛФ и Т-активина на показатели иммунореактивности больных с ОЛБ-1

Клиниче-	340 S	Показател	ль иммунор	еактивності	организма, г	1×10 <sup>9</sup> /n	
ский диаг- ноз	Лейкс- цит	Т-общ	Т-акт.	Т-теофил резист:	Т-теофил. чувствит	<u>Т-рез.</u> Т.чувств.	Лейко- цит
Здоровые лица	6 ± 0,3	0,82 ± 0.02	0,26 ± 0.01	0,56 生0,02	0,23 ±0,01	2.4	1,8 ± 0,1
ОЛБ-1	4,4 ± 0,3	0.75 ± 0.05	0,59 ± 0.06	0.53 ± 0.07	0.05 ± 0.01	8.0	1.3 ± 0,1
ОЛБ-1 + ЛФ	6.7 ± 0.7	1,18 ± 0,09	0,88 ± 0.09	80,0±88,0	0,24 ± 0,02	3.7	2.1 ± 0,3
ОБЛ-1 + Т-активин	4.9 ± 0.4	0.8 ± 0.05	0,64 ± 0.09	0,62 ± 0.05	0,16 ± 0,01	3.9	1,4 ± 0,1

#### Таблица 6

### Показатели фагоцитарной активности нейтрофилов крови у лиц, подвергшихся радиационным воздействиям

Показатель фаго-	Здоровые лица	Лица с ОЛБ-1	Лица с ОЛБ-1.	Лица с ОЛБ-1.
всотиµ			леченные с ЛФ	леченные с Т-ак-
			•	тивином
ФИ. %	77 ± 5,0	71 ± 5,2	81 ± 6.0	$66 \pm 4.8$
ФЧ, условные	8.2 ± 1,6	$6.1 \pm 0.46$	$9.3 \pm 0.47$	5.9 ± 0.64
единицы				

Примечание: ФЧ - (фагоцитранов число) - это среднее количество микробов, фагоцити-розанное одной клеткой.

ФИ - (фагоцутраный индекс) - это 🕉 клетох, принявших участие в фагоцитозе.

ские и иммунологические показатели у больных с ОЛБ Влияние ЛФ на гематолог

ВСД         25         Дования         Тыс. не 1 мюс         ньст не 1 мюс         ньст не 1 мюс         тыс. не 1 мос         тыс	Клинический	Возраст	Время иссле-	Лейкоциты.		Тобш. ТЫС. НВ 1	Такт. ТЫС. НВ 1	Лимфоциты,	Тромбоциты.
25         До получения         4,6         1,65         0,51         0,49         0,26         172           1 после получен         6.2         2.07         1,02         0,63         0,21         220           24,5         ния ЛФ         6.5         2.1         1,21         0,73         0,18         210           23         До получения         3.1         0,76         0,31         0,12         0,24         135           23         Носле получения         5.2         2.9         0,82         0,42         0,23         212           23         До получения         2.8         0,75         0,894         0,523         2.28           23         До получения         2.8         0,75         0,352         0,42         0,23         2.12           24         До получения         2.8         0,75         0,352         0,43         0,096         2.10           27         1.3         6,0         2.1         1.3         0,65         0,20         2.40	диагноз		дования	TЫС. НВ 1 МКЛ	тыс. на 1 мкл	MKA	MKGI	тыс. на 1 мкл	TMC.
24.5         Ποσ. π ε μα σ μα	всд	25	До получения	4,6	1.65	0,511	0,49	0.26	172
24.5 Huss JIO 6.5 2.1 1.21 0.73 0.18 , 23 Illocate nonyverius 3.1 0.76 0.31 0.12 0.24 0.23 Huss JIO 6.4 2.07 0.894 0.523 0.075			После получе-	6.2	2.07	1.02	0,63	0,2;	220
23			ния ЛФ						
23     До получения     3,1     0,76     0,31     0,12     0,24     135       После получения     5,2     2.9     0,82     0,42     0,23     212       23     ния ЛФ     6,4     2.07     0,894     0,523     228       28     До получения     2.8     0,75     0,352     0,265     0,075     -122       1.4     0,75     0,352     0,434     0,096     210       27     6,0     2.1     1,3     0,65     0,20     240	Контроль (здо-	24,5			2.1	1.21	0.73		210
23     До получения     3,1     0,76     0,31     0,12     0,24     135       После получения     5,2     2,9     0,82     0,42     0,23     212       23     ния ЛФ     6,4     2,07     0,894     0,523     228       28     До получения     2,8     0,75     0,352     0,265     0,075     172       10 получения     5,1     1,4     0,756     0,434     0,096     2,10       27     1,1     6,0     2,1     1,3     0,65     0,20     240	ровый без об-	•							
23     До получения     3.1     0,76     0,31     0,12     0,24     135       После получения     5.2     2.9     0,82     0,23     212       23     ния ЛФ     6.4     2.07     0,894     0,523     228       28     До: получения     2.8     0,75%     0,756     0,005     1.12       17    я с ЛФ     5.1     1.4     0,756     0,434     0,096     2.10       27     6.0     2.1     1.3     0,65     0,20     240	пучения)								
10 ccne ποληγιθ- 5.2 2.9 0.82 0.42 2.12 2.12 2.3 2.12 2.3 2.07 0.894 0.523 2.28 2.28 2.07 0.352 0.255 0.075 1.22 1.22 1.24 0.756 0.434 0.096 2.10 2.10 2.11 1.3 0.65 0.20 2.40	1-9VC	23	До получения	3,1	92'0	16.0	21.0	0.24	135
23 6.4 2.07 0.894 0.523 28 40 nonyveive 2.8 0.75 0.352 0.265 0.075 1.4 0.756 0.434 0.096 27 6.0 2.1 1.3 0.65 0.20			После получе-	5.2	2.9	0.82	0.42	0.23	212
23 6.4 2.07 0.894 0.523 28 40 nonyvenium 2.8 0.75 0.352 0.265 0.075 ing c 114 0.756 0.434 0.096 27 6.0 2.1 1.3 0.65 0.20			ния ЛФ						
28 До получения 2.8 0.75 0.352 0.265 0.075 После лече- 5.1 1.4 0.756 0.434 0.096 2.7 6.0 2.1 1.3 0.65 0.20	Контроль (здо-	23		6,4	2.07	0.894	0,523		228
28 До получения 2.8 0.75 0.352 0.265 0.075 После лече- 5.1 1.4 0.756 0.434 0.096я с ЛФ 6.0 2.1 1.3 0.65	ровый без об-								
28 Δο ποηγνείτμя 2.8 0.75 0.352 0.265 0.075 Ποκπε πενιθ- 5.1 1.4 0.756 0.434 0.096π κ. Δ. Φ. 6.0 2.1 1.3 0.65 0.20	лучения)								
После лече— 5.1 1.4 0.756 0.434 0.096я с ЛФ 6.0 2.1 1.3 0.65	0ЛБ-2	28	До получения	2.8	0.75	0.352	0.265	0.075	122
27 kmg c JiQ 6.00 2.1 1.3 0.65			После лече-	5.1	**	0.756	0.434	0.096	210
27 6,0			WAR CJO						
лучения)	Контроль (здо-	22		6.0	2.1	1.3	0.65	0,20	240
(BYACHIR)	ровый без об-								
	пучения)								

-								
Клинический		Монс	<b>FLON</b>			🎉 💨 Нейтрофилы	ниифод	
диагноз	HCT:rec	HCT-rect.ycnatt		100	Ser HOT rec	HOT recruyor est		ρ
	Спонтаж	S. Criminal Chief	01/	φ	CONTRACT	Control	% 60	ΦM S
всд	6	91	TO THE STATE OF	- 0c	83	80	95	4.9
	15	29	21	6.9	25	g a	92	72
•								
Контроль (здо-	6	38	2	4.3	2		F	8.2
до вад инвед			では、大学の大学を					
лучения)								をはる
0.716-1	2	9	242	2.7	- 36	C*, 13	22	4.3
	12	2.	46	3,3	70	87	75	6.5
٠.								
Контроль (здо-	01	34	8	5.2	14	42	78	10.0
ровый без об-								
лучения)								
0.716-2	10		38	2.7	32	40	56	80
	91	30	46	4.8	48	70	. 80	7.5
Контроль (здо-	<b>∞</b>	34	22	4.3	13	4	$\pi$	8.2
ровый без об-								
лучения)								

Таблица 8

### Влияние ЛФ на иммунологические и гематологические показатели у жен:цин детородного возраста, проживающих во II зоне (15-40 кюри/км²)

Показатель	Количество	R- белки.	КЦИК ед	elg 6	lg M	lg A	c'
	лейкоцитов в	титр					1.2
	1 мкл хрови						
	x10 <sup>3</sup>		<b>38</b>				
1.5-a E., 30 net							
до ЛФ	4.9	1:64000	. 75	211.3	0.7	2.5	
через 21 день							1
после курса ЛФ	5.8	<b>- (500)</b>	20	12.0	1.3	2.1	
II.5-a T.						多级数	
27 лет	5,2		210	(10.7	<b>8,0</b> ₹	2,4	40
до ЛФ через 21 день				Series			
после курса ЛФ	6,2			80.5			
III. Норма	22			434	1.3	2.0	75
, , , , opma		)1-3200-	ato 50			50	
The second secon	ST. SHAWAY IN STREET	She Cut	240.75				7600

Таблица 9

## Влияние ЛФ на показатели неспецифической резистентности у грудильниц, проживающих во 11 зоне Бранской области

	The state of the s		and the second	1
Родилуницы	Powelikuu M	it beau.	ALUK .	С1 (комплемент)
	Nº 146.			
	1) 942.	\$ 100,000	170	50
получавшие ЛФ		25,000	80	75
	2) 1003.*	100.000	90	50
		25.000	75	75
	3) 1001	12.800	30	30
		3200	55	40
11.	1) 768	50.000	35	.30
		25.000	15	75
2)	2) 834	3200	25	30
		25.00	65	30
11.	3) 836	1600	10	30
не получали ЛФ		12800	10	30

Примечание. Числитель – данные в день родов, знаменатель – данные через 5 дней после родов.

Ваминие 31ф на тамолитические показатели при лучевой терапик у онкологических больных (рак молочной железы)

сут         пования         дозвиня         тут(9/1)         поти. к-во         %         абсолюти.         % от ислодиных данных да	SONBHUR	Macca Tena.	Масса тела, Стадия забо-	Сроки иссле-	Ленкоциты	nan. %	ПЯЛ, абсо-	ПЯЛ, абсо- Лимфоциты.	Лимфоциты.	Лимфоцити.	
суммерная         суммерная         суммерная         количество         нах данных должения дол	**************************************	×	левания	. ;	n×10°/n		лютн. к-во	₹.	абсолютн.	% OT MCXOR-	<del></del>
Больмая К., 170         44         После пуче в предлине получала         52 ± 100 %         60         3120         38         1976         100           55 лет. ЛФ         44         В середине получала         70 1945 %         60         3120         38         1976         100           55 лет. ЛФ         44         В середине получала         70 1945 %         67         3618         25         1750         88.5°           Больмая К., 173         ППБ         Долучерации         8 0 000 %         57         4560         7.7°         100         660         21/7°           60 лет. ЛФ         44         В середине б 8255 %         76         3952         70         1040         34.2°           60 лет. ЛФ         44         В середине б 8255 %         76         1040         34.2°           60 лет. ЛФ         44         В середине б 8255 %         74         3952         70         1040         34.2°           60 лет. ЛФ         44         В середине б 8255 %         76         1040         34.2°         365         836         88.8           100 лет. ЛФ         44         В середине б 66         74         74         2812         77         77         836         98.8 <th>DV- <del>danwa</del>k</th> <th>сумжарная</th> <th></th> <th></th> <th></th> <th></th> <th></th> <th></th> <th>количество</th> <th>ных данных</th> <th>23</th>	DV- <del>danwa</del> k	сумжарная							количество	ных данных	23
Больная К.         68         III Б         Доличевой         5,22*100%*         60         3120         38         1976         100           55 лет. ЛФ         44         Курса         7,0134.6%         68         4760         25         1750         88.5*           Курса         После куче         64.103.8%         67         3618         25         1350         68.5*           Больмая К.         73         1116         Долучеройн         8.0410.0%         57         4950         100         100           1 правина         6.882.5%         75         4950         103         560         21,77           50 пет. ЛФ         44         1116         Долучейой         4,410.5%         80         3760         1040         34.27           50 пет. ЛФ         44         116         Долучейой         4,411.5%         80         3760         106         100         34.27           60 пет. ЛФ         44         100 лучейой         4,411.5%         80         34.83         11         73         34.83         11         73         38.68         38.88         38.88         38.88         38.88         38.88         38.88         38.88         38.88         38.8		403a. Fp								дс лечения	
55 лет. ЛФ         44         Торолии         70/13.6 %         68         4760         25         1750         88.5 *           получала         1         Послетичен         54.103.6 %         67         3518         25         1350         68.3 *           Больмая К., 73         111 Б         Долучаров         8 04100 %         57         4560         77         100           че получала         44         100         660         21/7         100         3427           больная Я., 107         111 Б         Долучейте         66.82.5 %         76         3352         20         100         3427           больная Я., 107         111 Б         Долучейте         66.82.5 %         76         3352         20         100         3427           болет. ЛФ         44         111 Б         Долучейте         4310 %         3760         660         27         100         660         27         100         660         27         100         660         27         100         100         100         100         100         100         100         100         100         100         100         100         100         100         100         100         100 <th>больная А.</th> <th>89</th> <th>911</th> <th>До лучевой</th> <th>5.2-100%</th> <th>8</th> <th>3120</th> <th>38</th> <th>1976</th> <th>.18</th> <th><u> </u></th>	больная А.	89	911	До лучевой	5.2-100%	8	3120	38	1976	.18	<u> </u>
получала         В середине         7.0134.5%         66         4760         25         1750           Больная К., 73         III Б         Долучевой вол тералии         8.04103.8         67         3518         25         1350           109 лет. ЛФ         44         Тералии         6.882.5%         77         4550         7.00         660           Больная Я.         107         III Б         Долучевой дерации         6.882.5%         76         3952         7.00         1040           Больная Я.         107         III Б         Долучевой дерации         4.285.5         76         3352         7.00         1040           Больная Я.         107         III Б         Долучевой дерации         4.381.5         811         3343         417         731           не получала         Курса         После луче         4.381.5         81         3343         417         731           не получала         Курса         После луче         4.380.8%         74         2812         22         836	55 ner. 110	3		терепии							
Больная К., 107         111 Б         Долучевой после луче.         54 4 4 4 580.5         57 4560.         25 1350         183*           Больная К., 107         111 Б         Долучевой долучевой после луче.         8 03000%         57 4560.         38         3040         100           не получала вол тералинг не получала         107         111 Б         Долучевой долуче	enerynon			В середине	7,0 134.6%	8	4760	23	1750	88.5 <sup>x</sup>	
Больная К., та         111 Б         Долучевой прости прос				EX PCS							
Больмая К., 173         111 Б         До лучееров (м. 100)         \$7.         4560         7.38         3040         100           09 лет. ЛФ         44         Тералии         \$ Середине				Torna num	541038%	19	2618	25	1350	F8 3*	19 / 1 / 1
7.3         III Б         До-лучевой         8.03000 д         57         4560         77         3040         100           44         В середине         6.882.5%         75         4950         10         560         2177           курса         После луче         52,65%         76         3952         20         1040         34.2*           107         III Б         До лучевой         4 ж 100°         3150         100         100           44         Терапин         4.191.5%         81         3483         17         731         86.4%           8 юй терапин         36 80.8%         74         2812         22         836         98.8				BOR TEDBRIEN							
44         Тералии         6.882.5%         75         4950         10         560         21.77           курса         Б. 100         100         100         34.2%           107         III Б. Долучевары         100         3760         100         34.2%           44         Тератий         4         81         3483         117         731         86.4%           Курса         Курса         38.80.8%         74         2812         22         836         98.8           вой тератий         38.80.8%         74         2812         22         836         98.8	Больная К.,	73	III E	До лучевоя	8.00-0.8	126.7	4560	38	3040	001	
107         III Б         До лучевор         4950         4050         660           107         III Б         До лучевор         44         3952         20         1040           107         III Б         До лучевор         44         3760         80         846           107         III Б         До лучевор         44         80         81         3760         846           107         Курса         43         81         3483         17         731           100сле луче         38         80         84         74         2812         22         836	од лет. ЛФ	4		терапии	V						Allen i gla Allen i gla
107         III Б         До лууневор         4.3 91.5 %         76         3952         20         1040           44         До лууневор         4.3 91.5 %         81         3.483         17         731           курса         Курса         74         2812         22         836           вой тератиц         3.8 80.8 %         74         2812         22         836	еленучол эн			В середине	6.882.5%	P	4950	9		21.7%	SALES
107         III Б         До лучевор         4.3 вт. 5%         76         3952         70         1040           44         До лучевор         4.3 вт. 5%         80         3760         1.7         846           Курса         Курса         4.3 вт. 5%         81         3483         1.7         731           Восле луче         3.8 во 8%         74         2812         22         836           Вой тератии         3.8 вой терати         3.8 вой терати <t< td=""><td></td><td></td><td></td><td>курса</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td>¥</td></t<>				курса							¥
107         III Б         До лучевой         4 (190%)         80         3760         46         5846           44         Тералии         4,3,91.5 %         81         3.483         17         7.31           курса         74         2812         22         836           вой терапии         3,8,80.8 %         74         2812         22         836				Noche nyte-	. 52 65 %	76	3952		1040	34,2×	3. THE
107         До лучевой         44         25.00         20.00 <t< td=""><td>-</td><td></td><td></td><td>вой тералии</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></t<>	-			вой тералии							
44 тератий 43 91.5% 81 3483 117 731 xypca курса 3.8 80.8% 74 2812 22 836 836 800 терапии	Больная Я	201	9 8	До лучевов 🖁	2,000	80	3760	81.5	846	80	399
В середине 2 43 91.5% 818 3483 (2.17 731 731 731 731 74 2812 22 836 836 800 терапии)	60 лет. ЛФ	44		терапин	<b>32</b>						en s
3.8808% 74 2812 22 836	не получала			В середине:	4.3 91.5%	813	3483	11,	731	86.4	100 A 6
ле луче—   3:8 80.8%   74   2812   22   836   терапии	•			курса							1
вой терании				После луче-	3,8,80.8%	74	2812	22	836	98.8	e Sirki çi Veri sirki
				вой терапии		ara Car					VI AN

では、そのできると、これでは、これでは、100mmのでは

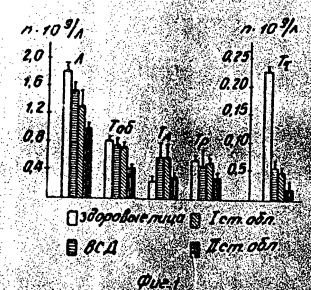
Характеристика больных раком молочной железы и влияние лейкинферона на течение послеоперационной реабилитации

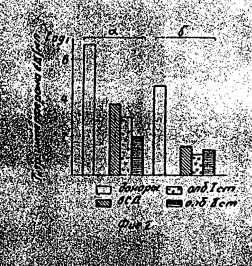
Показатель	Группа сравнения	Группа лейкинферона
Кол-во больных	15	10
Средний возраст, год	53.3 ± 1,6	49.8 ± 2,7
Предоперационное лечение:		
Речтгенотерапия (%)	13 (87)	8 (80)
Рентгенотерапия +химиоте-		
рапия	2 (13)	2 (20)
Вид операции (%)		
по Холстеду	13 (87)	9 (90)
из них с овариозктомией	5 (38,5)	3 (30)
по Пирогову	2 (13)	1 (10)
Количество случаев с нагное-		
нием швов (%)	4 (26,7)	1 (10)
Средняя продолжительность		
нагноений, день	23.8+2.7	20
Количество случаев лимфо-		
реи (%)	10 (66,7)	3 (30,0)
Средняя продолжительность		
лимфореи, день	25.9+2,8	16,0+3.8
Характер заживления:		
первичным натяжением (%)	11 (73.3)	9 (90)
средний срок снятия швов.		
день	15,3+1,0	11,9 +0.6
вторичным натяжением (%)	4 (26,7)	1 (10)
средний срок снятия швсв.		
день	21,8 ± 0,9	18.0
Число больных с лихорадоч-		
ной реакцией (%)	8 (53,3)	3 (30,0)
Средняя продолжительность		
лихорадки, день	11.5	5,3
Общая продолжительность		
послеоперационной реабили-		
тации, день	$29.6 \pm 0.2$	19,3 ± 2.5

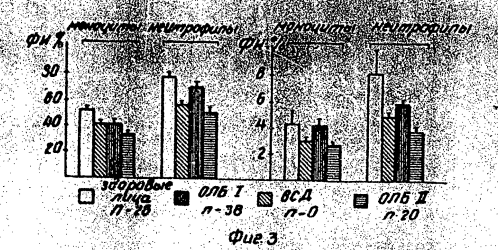
Формула

СПОСОБ РЕАБИЛИТАЦИИ БОЛЬ НЫХ ЛУЧЕВЫМ ПОРАЖЕНИЕМ ВКЛЮчающий введение иммуномодулятора: отличающийся тем, что, с целью сокра-

щения сроков реабилитации и снижения осложнений, в качестве иммуномодулятора вводят лейкинферон для инъекций внутримышечно.







Редактор Т.Пилипенко

Составитель В.Кузнецов Техред М.Моргентал

Корректор М.Куль

Заказ 157

Тираж

Подписное

НПО "Поиск" Роспатента 113035, Москва, Ж-35, Раушская наб., 4/5